

بررسی تأثیر منابع مختلف کربن و ازت بر رشد رویشی قارچ خوراکی

شاه صدف [*Pleurotus eryngii* (DC: Fr.) Quel.]

* عزیزا.علوی، ابراهیم محمدی گل تپه، کاظم ارزانی و ابراهیم پورجم^۱

چکیده

کربن و ازت از عناصر اصلی و مورد نیاز برای رشد ریشه‌های قارچ *Pleurotus eryngii* می‌باشد. نقش عمدۀ در ساخت پروتئین، پروتوبلاسم، اسیدهای هسته‌ای، آنزیم‌ها و دیواره سلولی دارند. بدین منظور تأثیر منابع مختلف کربن و ازت در محیط کشت پایه بر رشد رویشی دو جایه از قارچ خوراکی شاه صدف مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد از بین منابع کربن، مالتوز و دکستروز در جایه ۸۰ و گالاكتوز و دکستروز در جایه ۶۵ باعث بیشترین تأثیر رشد ریسه می‌گردید. همچنین از بین منابع ازتی، گلوتامیک اسید، پیتون آسپاراتیک اسید و ایزوولوسین بیشترین تأثیر را در رشد رویشی جایه ۸۰ و آسپارازین و پیتون باعث بیشترین رشد در جایه ۶۵ شده است. در این آزمایش غلظت ۲۲ گرم در لیتر دکستروز و ۲۰ گرم در لیتر مالتوز برتریب، باعث بیشترین تأثیر در رشد رویشی جایه‌های ۸۰ و ۶۵ گردید. حداقل رشد ریسه در ایزوله ۸۰ با ۲/۵ گرم در لیتر گلوتامیک اسید و در جایه ۶۵ با ۳ گرم در لیتر آسپارازین بدست آمد. افزایش غلظت منبع ازتۀ تا حد مطلوب باعث افزایش وزن خشک ریسه قارچ گردید. لیکن افزایش بیش از اندازه آن وزن خشک ریسه را کاهش داد.

واژه‌های کلیدی: قارچ خوراکی شاه صدف، رشد رویشی، کربن، ازت، *Pleurotus eryngii*. ایران.

مقدمه

اهمیت خاص می‌باشد. شرایط خشک و نیمه خشک کشور، توزیع نامناسب بارندگی، کاهش سطح زیر کشت محصولات کشاورزی بعلت افزایش جمعیت و شهرنشینی، اهمیت کشت و پرورش قارچهای خوراکی را دو چندان ساخته است. قارچهای صدفی بعلت عدم نیاز به سرمایه زیاد و تجهیزات پیشرفته پس از قارچ دکمه‌ای بالاترین میزان تولید را در کشور بخود اختصاص داده‌اند.

وجود مواد معدنی کافی چون کلسیم، آهن، روی، مس، منگنز، منیزیم، سدیم و پتاسیم، انواع ویتامینهای گروه A, B, C, D, E و K، اسیدهای چرب غیر اشباع همچون لینولیک، آستارایک و پالمیک و اسیدهای آمنیة ضروری از جمله لیزین، تریپتوفان و متیونین از ویژگیهای بارز قارچ‌های خوراکی قارچ شاه صدف (*Pleurotus eryngii*) می‌باشد (محمدی گل تپه؛ ۱۳۸۳؛ Pamela و همکاران ۱۹۹۹).

پودر و عصاره قارچ خوراکی شاه صدف در چین برای کاهش درد مفاصل، کمردرد، درمان گرفتگی عضلانی، کمک به تسريع جریان خون در شبکه خون رسانی بکار

افزایش روز افزون جمعیت و بحران انرژی سبب گردیده است که محققین در پی یافتن راهکارهایی به منظور افزایش کمی و کیفی محصولات کشاورزی باشند. علاوه بر آن سعی می‌نمایند تابا کشف منابع جدید بتوانند نیاز جامعه بشری را به انرژی تأمین نمایند. پرورش قارچهای خوراکی یکی از منابع انرژی است که از اهمیت اقتصادی، غذایی و دارویی فراوان در دنیا برخوردار است. در حال حاضر کشورهای چین، ایالات متحده آمریکا و هلند بیش از نیمی از تولید جهانی قارچهای خوراکی را به خود اختصاص داده‌اند. در زمینه صادرات نیز، کشورهای چین و هلند بالاترین رتبه را بخود اختصاص داده‌اند (مهدوی، ۱۳۸۲). تولید قارچ‌های خوراکی به دلیل عدم نیاز به تأمین نهاده‌ها از کشورهای خارجی، کوتاه بودن زمان کشت تا اولین برداشت، قابلیت کشت در تمام فصول سال، نیاز به فضای محدود، مصرف محدود آب، ایجاد اشتغال و تبدیل ضایعات کشاورزی به مواد غذایی با ارزش، دارای

۱- به ترتیب دانشجو دکتری دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس، استادیار دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس، دانشیار دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس و استادیار دانشکده کشاورزی دانشگاه تربیت مدرس

* - وصول: ۸۳/۱۰/۲۴ و تصویب:

آوردن محیط کشت مناسب برای رشد رویشی جدایه‌های *P. eryngii* مورد استفاده و ارزیابی قرار گرفت.
مواد و روشها

جدایه‌های ۸۰ و ۶۵ از بین ۶۳ جدایه وحشی قارچ *P. eryngii* جدا شده از مناطق مختلف استان چهارمحال و بختیاری با توجه به حداکثر رشد رویشی و اندازایی در بین جدایه‌ها انتخاب و برای مطالعات بعدی در نظر گرفته شدند. به منظور مطالعه اثر منابع کربن بر رشد ریسه قارچ *P. eryngii* ۱۶ گرم بر لیتر دکستروز در محیط پایه (synthetic mucor medium) با منابع مختلف کربن بر اساس وزن ملکولی آنها، قرار داده شد (دکستروز ۴۰ گرم، آسپارژین ۲ گرم، فسفات دی هیدروژن پتانسیم ۰/۵ گرم، سولفات منیزیم ۰/۲۵ گرم، تیامین و اسید کلریدریک ۰/۵ گرم و آب مقطر ۱۰۰۰ میلی لیتر). قندهای مرکب به میزان ۵ گرم بر لیتر استفاده شدند. همچنین منابع ازت بر اساس خصوصیات کمی آنها بر حسب جایگزینی ۳۷۳ گرم نیتروژن با ۲ گرم در لیتر آسپارژین در محیط پایه فراهم گردیدند. ترکیب ازته مرکب (پیتون) به میزان ۱ گرم بر لیتر استفاده شد (Soni, ۱۹۷۹ و Srivastava, ۱۹۷۰). غلظت منابع ازت و کربن بر رشد دو ایزوله ۸۰ و ۶۵ در محیط پایه و با استفاده از غلظت‌های کمتر و بیشتر این منابع مورد بررسی قرار گرفت. محیط کشت پایه در ارلن های ۲۵۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم رسید. به هر لیتر محیط کشت پایه ۳۰ میلی لیتر محلول استرپتومایسین پنج درصد افزوده و pH در حدود ۷/ تنظیم گردید. ارلن ها به مدت ۲۰ دقیقه در حرارت ۱۲۱ درجه سانتی‌گراد، ضد عفنونی شدند. پس از ضد عفنونی، ارلن ها با قرص‌های با قطر ۵ میلی‌متر از ریسه‌های قارچ *P. eryngii* که در محیط کشت مالت آگار رشد نموده بودند تلقیح شدند. تمام ارلن های آزمایش بر روی شیکر (shaker) با سرعت ۱۰ دور در ثانیه به مدت ۲۵ روز در حرارت ۲۵ درجه سانتی‌گراد و در تاریکی نگهداری شدند. پس از اینکه میسلیوم قارچ به حد کافی رشد نمود محتويات ارلن ها بر روی کاغذ صافی‌های ۹ سانتی‌متری در داخل قیف ریخته و به منظور حذف ترکیبات محیط کشت با آب مقطر کاملاً شستشو داده شدند. سپس کاغذ صافی‌ها به همراه محتويات آنها در دمای ۸۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۰ ساعت در اون خشک و در نهایت با ترازوی دقیق (شرکت سارتروس)، وزن شدند. آزمایش در طرح کاملاً تصادفی با سه تکرار انجام و داده‌ها با استفاده از نرم افزار SAS آنالیز و مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفته و میانگین‌ها با آزمون دانکن مقایسه شدند.

می‌رود. که حاکی از اهمیت دارویی این قارچ است. موادی همچون زایمازان گلوکامان و مانان از پلی ساکاریدهای موجود در بازیدیومیستها هستند که خاصیت ضد سرطانی آنها به اثبات رسیده است. عصاره استخراج شده *P. eryngii* با اثناش حساسیت و آلرژی مؤثر است (Sano et al., 2002). تولید هورمونهای استروئیدی همانند تستسترون، بروژسترون و آندروستیدیون توسط قارچ *P. ostreatus* به اثبات رسیده است (محمدی گل تپه ۱۳۸۳؛ Plemenitas و Wsser ۱۹۹۹ و همکاران ۱۹۹۹).
قارچ شاه صدف (Pleurotus eryngii (DC: Fr.) Quel.)
از رده بازیدیومیستها، راسته Agaricales و خانواده Pleurotaceae بوده و بر روی ریشه گیاهان خانواده Apiaceae رشد می‌نماید. این قارچ در حوزه مدیترانه (اروپا، شمال آفریقا، آسیای مرکزی، جنوب شوروی سابق، کوههای افغانستان و بخشی از هندوستان) می‌روید (محمدی گل تپه و پورجم، ۱۳۸۳). در ایران نیز از استانهای اصفهان، کردستان، کهکلوبه و بویر احمد شناسایی و گزارش شده است (صابر، ۱۳۷۶). مناطق مختلف استان چهارمحال و بختیاری شامل بخش‌هایی از شهرستانهای فارسان، اردل و لردگان نیز رویشگاه‌های طبیعی قارچ شاه صدف می‌باشد.

محیط کشت مناسب و مواد غذایی کافی می‌تواند رشد قارچ شاه صدف را تحت تأثیر قرار دهد. کربونیدراتها و مواد ازته از مهمترین منابع غذایی قارچ به شمار می‌آیند. این مواد نقش اساسی در ساخت دیواره سلولی، پروتوبلاسم و مواد موجود در آن، همانند آنزیم‌ها، اسیدهای هسته‌ای و پروتئین و سایر مواد آلی دارند. نوع ماده غذایی و غلظت مناسب نیز می‌تواند در رشد ریسه قارچ تأثیر بسزایی داشته باشد. تحقیقات نشان داده است که قارچ Potato Dextrose agar در محیط *P. ostreatus* (Garcha and Khanna, ۱۹۸۵) رشد مطلوب دارد (P.D.A).
استفاده از عصاره گیاهان کرچک (Ricinus communis)
(Eucalyptus rostrata) درخت اکالیپتوس (Eucalyptus rostrata) پنه مصری (Gossypium barbadense) و Eichhornia crassipes باعث افزایش رشد ویسه قارچهای خوراکی کاه دوست Volvariella volvacea و دکمه‌ای Agaricus bisporus می‌شود (Fallal and Kattan, ۱۹۹۷). بررسی‌ها نشان می‌دهد که گلوکز به عنوان منبع هیدروکربن و مخمر از منابع نیتروژنی بیشترین تأثیر را در رشد رویشی قارچ از Kehinde Fasidi (1994).

با توجه به اهمیت موضوع، در این تحقیق، منابع مختلف کربن و ازت با غلظت‌های متفاوت، جهت بدست

رشد رویشی مورد مطالعه قرار گرفت. بر اساس این نتایج رشد جدایه ۸۰ با افزایش میزان کربن به ۲۲ گرم در لیتر، افزایش یافت و حداقل رشد رویشی در جدایه زمانی بود که میزان مالتوز محیط به ۲۲ گرم در لیتر رسید (جدول ۲). که با نتایج حاصل از تحقیقی مشابه همخوانی دارد Fasidi و Kehinde (۱۹۹۴).

ولی در جدایه ۶۵ هنگامی که میزان دکستروز به ۲۰ گرم در لیتر رسید، حداقل رشد رویشی دیده شد. به تناسب کاهش غلظت دکستروز، میزان رشد فارچ نیز کاهش یافت و کاهش غلظت این ماده به کمتر از حد مطلوب، سبب کاهش معنی دار در رشد هر دو ایزوله گردید (جدول ۲). سایر محققین (Hong Soni; ۱۹۷۸ و Srivastava and Bano ۱۹۷۰) نیز تأثیر قابل توجه مالتوز، دکستروز، آلانین و آسپارژین در رشد رویشی قارچهای رسانده اند. وزن خشک ریسه فارچ *P. ostreatus* در محیط کشت حاوی ۷۰-۱۰۰ گرم نشاسته، ۱۰ گرم گلوکز، ۲۵-۲۰ گرم ساقه ذرت، یک گرم فسفات پتاسیم و چهار میلی گرم کلرور روی افزایش می یابد (Sakamoto and Hemicarban ۱۹۷۸). همچنین محیط حاوی ۷۰-۹۰ گرم نشاسته، ۱۰ گرم گلوکز و ۱۵-۲۰ گرم ساقه ذرت رشد رویشی فارچ *Lentinus edodes* را در پی داشته است (Sakamoto and Hemicarban ۱۹۷۸).

در این بررسی از میان ۲۷ ماده آلی و معدنی بررسی شده، گلوتامیک اسید، پیتون، آسپاراتیک اسید و ایزولوسمین، بطور معنی داری باعث افزایش رشد در جدایه ۸۰ گردیدند و آسپارژین، اوره و آلانین در مراتب بعدی (در یک گروه) قرار گرفتند. در کل این مواد ازته، در گروه خود اختلاف معنی داری از نظر تأثیر با یکدیگر نداشتند (جدول ۳). جندک و کاپور Jandaik and Kapoor (۱۹۷۶) مصرف آسپارژین و اوره حداقل رشد رویشی *P. eryngii* و *P. sajor-caju* را در پی داشته اما مصرف نیترات و نیتریت سدیم به شاهد، شده است. اثر سمی نیترات و نیتریت سدیم بر رشد رویشی *P. sajor-caju* و *P. eryngii* که توسط Kapoor and Jandaik (۱۹۷۶) مورد بررسی قرار گرفته است با نتایج این تحقیق مطابقت دارد.

کلرور آمونیوم، والین، لیزین، مونوهیدرو کلراید و گلایسین بطور معنی داری باعث افزایش رشد در ایزوله ۶۵ وحشی گردیدند. آسپارژین، پیتون و سپس پروولین بطور معنی دار باعث حداقل رشد در جدایه ۶۵ گردیدند. طبق گزارشات موجود، چنانچه محیط کشت مایع's czapek's ساکاراز و نیترات سدیم به گونه ای غنی شود که نسبت

نتایج و بحث

از بین بیست منع کربن مورد استفاده، مالتوز و دکستروز و سپس سوربیتول و فروکتوز بطور معنی دار باعث حداقل رشد ریسه های جدایه ۸۰ شده است. سوربیوز، آسپاراتیک اسید، گلوتامیک اسید، تارتاریک اسید، پکتین، نشاسته، اسید سیتریک و اینولین نیز باعث کاهش رشد هر دو جدایه را کاهش دادند (جدول ۱).

نسبت کربن به ازت از دیگر مواردی است که در منابع علمی مورد مطالعه قرار گرفته است. بر اساس تحقیقات دانشمندان مختلف افزایش نسبت کربن به ازت از ۱:۱ به ۱:۴ و همچنین ۱:۴ رشد ریسه فارچ را دو برابر نموده است. نتایج این تحقیقات صحت آزمایش ها را تأیید می نماید. در برخی از موارد تفاوت در تأثیر بعضی از مواد و غلظت آنها در گونه های مختلف قارچ های صدفی، می تواند به علت تفاوت در رفتارهای فیزیولوژیک یا عدم جذب بواسطه تهווیه و pH نامناسب باشد. در این بررسی، دکستروز، گالاكتوز و سوربیتول بطور معنی دار باعث حداقل رشد در جدایه ۶۵ گردیدند. وزن خشک ریسه در تیمارهای سوربیوز، مانوز و ساکاراز تأثیر معنی داری نشان نداد ولی کمترین رشد مربوط به سلولز و پس از آن پکتین و مانیتول بود هر چند رشد آنها در مقایسه با شاهد، بیشتر بود. همچنین بررسیهای Fasidi and Kehinde (۱۹۹۴) و Chang and Quimio (۱۹۸۲) نشان داد که سلولز کمترین تأثیر را بر رشد رویشی قارچهای صدفی داشته است و اما در مورد منابع ازته مورد استفاده قرار گرفته در این آزمایش نتایج این تحقیق با یافته های محققانی چون Hashimoto and Takahashi (۱۹۷۶)، Voltz and Garcha (۱۹۸۵) و Khanna (۱۹۷۲) که گزارش نمودند پیتون و اوره باعث بیشترین رشد در *P. ostreatus* می گردد و Kapoor and Jandaik (۱۹۷۶) که آسپارژین و اوره را باعث حداقل رشد در *P. sajor-caju* و *P. eryngii* دانسته اند مشابه دارد. اهمیت سوربیتول در افزایش رشد رویشی *P. ostreatus* و *P. tuber-regium* Hong (۱۹۷۸) و تأثیر مثبت نشاسته بر رشد ریسه فارچ *P. ostreatus* و *P. florida*, Kapoor and Rao (۱۹۸۰) نیز مورد مطالعه قرار گرفته است. در Kapoor (۱۹۷۶) نیز مورد مطالعه قرار گرفته است. در برخی مطالعات (Pani and Das ۱۹۹۷) دکستروز دارای بیشترین تأثیر در رشد رویشی *P. citrinopileatus* و *P. sapidus* و *P. sajor-caju* بوده است. غلظت های متفاوت مالتوز و دکستروز نیز جهت بدست آوردن سطح مطلوب کربن مورد نیاز برای حداقل

آسپاراژین در مرحله بعد از موثرترین مواد برای رشد رویشی قارچ بوده است.

در نهایت با توجه به نتایج به دست آمده در این تحقیق می‌توان که از بین منابع کربن، مالتوز با غلظت ۲۲ گرم بر لیتر برای جدایه ۸۰ و دکستروز با غلظت ۲۰ گرم بر لیتر، برای جدایه ۶۵ قابل توصیه است. همچنین از بین منابع ازتی، گلوتامیک اسید به میزان ۲/۵ گرم بر لیتر، برای جدایه ۸۰ و آسپاراژین به میزان ۳ گرم در لیتر برای جدایه ۶۵ مناسب می‌باشد. از نمونه‌های رشد یافته بر روی این محیط کشت، محصول مناسبی در بستر به دست می‌آید (شکل ۱). افزایش غلظت منع ازته تا حد مطلوب باعث افزایش وزن خشک ریسه قارچ گردیده و افزایش بیش از اندازه این مواد سبب کاهش وزن خشک ریسه قارچ می‌شود.

C/N از ۴:۱ به ۱۳۵:۱ افزایش یابد باعث کاهش وزن خشک ریسه‌های *P. flabellatus* و *P. sajor-caju* خواهد شد (Mehrotra و Awasthi ۱۹۹۱) و بهترین محیط برای آنها محیط czapek's غنی شده با سلوبیوز، نشاسته، والین، پتاسیم دی هیدروژن ارتوفسفات، ازت آلی و سولفات پتاسیم در pH معادل ۵/۵ است.

کمترین میزان رشد ریسه قارچ در اثر تیمار با نیترات آمونیوم و والین مشاهده گردید (جدول ۳). غلظت‌های ۲/۵ گرم در لیتر گلوتامیک اسید برای ایزوله ۸۰ و ۳ گرم در لیتر آسپاراژین برای جدایه ۶۵ بیشترین تأثیر را در رشد رویشی ریسه قارچ نشان دادند (جدول ۴). مشاهدات Bolton و Blair (۱۹۸۲) نشان داد که مخمر به علت دارا بودن انواع آمینو اسید و ویتامینها بیشترین تأثیر را بر رشد ریسه قارچ *P. tuber-regium* داشته است. و

جدول ۱- اثر منابع مختلف کربن بر رشد رویشی ریسه قارچ *Pleurotus eryngii*

منابع کربنی	میانگین وزن خشک (میلی گرم وزن خشک)	جدایه ۸۰ (میلی گرم وزن خشک)	جدایه ۶۵ (میلی گرم وزن خشک)
گزیلوز	۲۱۷/۶۷۲	۲۱۷/۶۷۲	۱۸۲ d
سوربوز	۱۰۵/۶۷۱	۱۰۵/۶۷۱	۹۶ h
گالاكتوز	۲۰۲ f	۲۰۲ f	۲۷۹/۶۷ a
فروکتوز	۲۶۲ c	۲۶۲ c	۱۲۸/۶۷ g
مانوز	۱۹۸ f	۱۹۸ f	۹۲/۶۷ h
مالتوز	۲۴۵ a	۲۴۵ a	۱۵۵/۳۳ f
لاکتوز	۱۵۲/۶۷ g	۱۵۲/۶۷ g	۱۹۸/۶۷ c
ساکارز	۲۳۷/۳۳ d	۲۳۷/۳۳ d	۱۰۲/۳۳ h
نشاسته	۳۸/۶۷ L	۳۸/۶۷ L	۶۶ j
اینولین	۱۸ m	۱۸ m	۷۷ i
پکتین	۶۴ k	۶۴ k	۵۵ k
سلولز	۲۰ m	۲۰ m	۴۵ m
سوربیتول	۲۱۶/۶۷ b	۲۱۶/۶۷ b	۲۱۹/۶۷ b
مانیتول	۱۶۲/۶۷ g	۱۶۲/۶۷ g	۵۴/۳۳ kL
دولیستیول	۱۲۰/۳۳ h	۱۲۰/۳۳ h	۱۵۳/۳۳ f
دکستروز	۳۳۴/۳۳ a	۳۳۴/۳۳ a	۲۸۵ a
سیتریک اسید	۳۷/۶۷ I	۳۷/۶۷ I	۱۳۷/۶۷ g
گلوتامیک اسید	۸۰/۶۷ j	۸۰/۶۷ j	۱۶۶/۳۳ c
تارتاریک اسید	۷۷/۶۷ jk	۷۷/۶۷ jk	۶۹ ij
آسپاراژین اسید	۸۲/۶۷ j	۸۲/۶۷ j	۱۸۳ d
شاهد (بدون کربن)	۱۷ hi	۱۷ hi	۲۹ m
در سطح ۵٪	۱۴/۲۸	۱۴/۲۸	۹/۸۳
CD			

حرروف مشابه داری اختلاف معنی دار نیستند.

جدول ۲- اثر غلظت‌های مختلف دکستروز بر رشد روشی جدایه ۶۵ و مالتوز بر

Pleurotus eryngii قارچ جدایه ۸۰

میزان کربن (گرم بر لیتر)	جدا به ۶۵ (میلی گرم بر لیتر)	جدا به ۸۰ (میلی گرم بر لیتر)	میزان کربن (گرم بر لیتر)
۴۵ h	۲۲۸ j	۸	
۵۱/۳۲ G	۲۶۴ l	۱۰	
۵۶/۳۲ F	۳۲۲/۳۲ h	۱۲	
۱۰۴/۶۷ E	۴۲۱ f	۱۴	
۱۲۸ d	۴۴۱/۶۷ c	۱۶	
۱۷۱/۶۷ c	۵۰۰/۶۷ d	۱۸	
۲۴۸/۳۲ a	۵۳۳ c	۲۰	
۲۳۰/۶۷ b	۵۲۵ a	۲۲	
۱۶۶/۳۲ c	۵۹۶ h	۲۴	
۱۲۲/۳۲ d	۴۰۰ g	۲۶	
۲۹ i	۱۱۷ K	شاهد	
۱۱/۶۵	۱۲/۶۶	٪۵ در سطح CD	

حروف مشابه دارای اختلاف معنی دار نیستند

جدول ۳- اثر منابع مختلف نیتروزن بر رشد روشی جدایه‌های قارچ *P. eryngii*

منابع مختلف نیتروزن	جدا به ۶۵ (میلی گرم وزن خشک)	جدا به ۸۰ (میلی گرم وزن خشک)	جدا به ۶۵ (میلی گرم بر لیتر)
نیترات بتامیم	۱۷۳/۶۷ g	۱۷۳/۶۷ g	۱۵۲/۶۷ cd
نیترات سدیم	۱۰۸ i	۱۰۸ i	۱۴۸/۳۲ cd
نیتریت سدیم	۷۲/۳۲ j	۷۲/۳۲ j	۱۴۶/۶۷ d
نیترات آمونیم	۱۶۸/۳۲ g	۱۶۸/۳۲ g	۵۳/۶۷ i
دی‌هیدروژن آمونیم فسفات	۱۲۸/۳۲ hi	۱۲۸/۳۲ hi	۱۰۵/۶۷ cf
سولفات آمونیم	۲۱۱/۳۲ dc	۲۱۱/۳۲ dc	۶۷/۳۲ h
کلرور آمونیم	۲۲۱ c	۲۲۱ c	۱۴۲/۶۷ d
نیترات کلسیم	۱۹۰/۳۲ f	۱۹۰/۳۲ f	۱۱۸/۶۷ c
اوره	۲۶۲/۳۲ b	۲۶۲/۳۲ b	۸۹/۳۲ g
-DL-آلانین	۲۶۶/۳۲ h	۲۶۶/۳۲ h	۱۵۵/۶۷ cd
-DL-ایزوپلوسین	۲۹۲ a	۲۹۲ a	۱۰۴/۳۲ f
-L-لوسین	۱۶۴ g	۱۶۴ g	۱۰۷ cf
-L-والین	۲۳۱ c	۲۳۱ c	۴۸/۳۲ i
-L-تیروزین	۱۲۲/۶۷ i	۱۲۲/۶۷ i	nd
-L-ستین	۲۰۱/۳۲ cf	۲۰۱/۳۲ cf	۱۴۴ d
-DL-متیونین	۱۶۳/۳۲ g	۱۶۳/۳۲ g	۶۵ n
-DL-سرین	۱۴۴/۶۷ h	۱۴۴/۶۷ h	۱۱۸/۶۷ c
-L-آرژین	۲۷۷/۳۲ b	۲۷۷/۳۲ b	۱۰۴ f
-L-هیستیدین	۲۲۰ d	۲۲۰ d	۱۴۱/۳۲ d
-DL-آسیارتیک اسید	۲۹۸/۳۲ a	۲۹۸/۳۲ a	۱۴۸ d
-DL-تریپتوфан	۱۷۶/۳۲ f	۱۷۶/۳۲ f	۸۷ g
-DL-گلوتامیک اسید	۳۰۴ a	۳۰۴ a	۱۶۰/۶۷ c
-L-لیزین مونوهیدروکلراید	۲۳۰/۳۲ c	۲۳۰/۳۲ c	۱۱۶/۳۲ cf
گلاسین	۲۳۹ c	۲۳۹ c	۱۱۵/۳۲ cf
-DL-پروولین	۲۰۸/۳۲ dc	۲۰۸/۳۲ dc	۲۱۲ b
پیتون	۳۰۲ a	۳۰۲ a	۲۹۰ a
-L-اسپارازین	۲۷۵/۶۷ h	۲۷۵/۶۷ h	۲۹۲/۶۷ a
شاهد (بدون نیتروزن)	۱۲۵/۶۷ i	۱۲۵/۶۷ i	۷۷/۳۲ h
٪۵ در سطح CD	۱۸۴	۱۸۴	۱۲/۳۲

حروف مشابه دارای اختلاف معنی دار نیستند

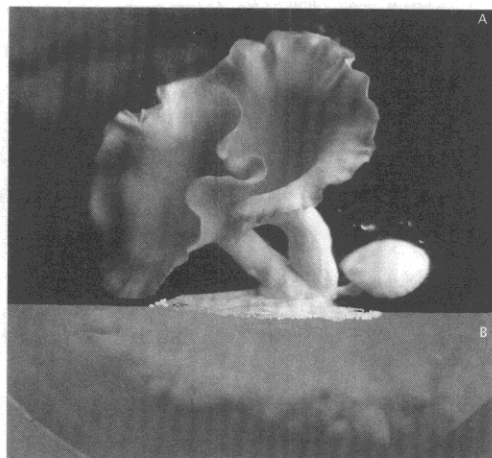
نیترین تگردید (Not determined)

جدول ۴- اثر غلظت‌های مختلف گلوتامیک اسید بر رشد رویشی ریسه جدایه ۸۰ و آسپارازین بر رشد رویشی

P. eryngii ۶۵ قارچ

جدايه ۶۵ (میلی گرم وزن خشک)	میزان نیتروژن (گرم بر لیتر)	جدايه ۸۰ (میلی گرم وزن خشک)	میزان نیتروژن (گرم بر لیتر)
۱۹۲/۳۳ ef	۰/۵	۱۹۳/۲۳ g	۰/۵
۱۹۶/۳۳ Def	۱	۲۰۵/۶۷ f	۱
۲۰۲ Def	۱/۵	۲۳۱/۳۳ cd	۱/۵
۲۰۶/۳۳ d	۲	۲۶۴ b	۲
۲۳۲/۶۷ c	۲/۵	۲۷۶ a	۲/۵
۲۷۹ a	۳	۲۵۷ b	۳
۲۵۳ b	۴	۲۳۹/۶۷ c	۴
۱۹۹/۳۳ def	۴/۵	۲۳۱/۶۷ cd	۴/۵
۱۹۰/۳۳ ef	۵	۲۲۶ de	۵
۱۸۹/۳۳ ef	۵/۵	۲۱۸ e	۵/۵
-	-	۲۰۳/۳ f	۶
۷۸/۶۷ g	شاهد	۱۳۰/۶۷	شاهد
۱۴۰۵	% در سطح CD	۹/۲۳	% در سطح CD

حروف مشابه دارای اختلاف معنی‌دار نیستند



شکل ۱- اندام زایی قارچ خوراکی شاه صدف (*Pleurotus eryngii*), جدايه چهارمحال و بختیاری، بر روی بستر مصنوعی.
A: شکل ظاهری اندام باردهی قارچ. B: شروع اندام زایی درون شیشه ای بعد از بیست روز.

فهرست منابع:

۱. صابر، م. (۱۳۷۶). معرفی گونه‌های جدید از قارچهای پلنوروتوبیتید. فصلنامه بیماریهای گیاهی، ۳-۴: ۱۸۴-۱۵۰.
۲. مهدوی، م. (۱۳۸۲). بررسی اقتصادی کشت و پرورش انواع قارچ‌های خوراکی در کشور انتشارات اداره کل روابط عمومی و اطلاع رسانی بانک کشاورزی.
۳. محمدی گل تپه، ا. و پورجم، ا. (۱۳۸۳). اصول پرورش قارچهای خوراکی، انتشارات دانشگاه تربیت مدرس، چاپ چهارم ۶۰۴ ص.
4. Awastchi, S. K and Mehrotra, B. S. (1991). Effect of different Carbon-Nitrogen (C/N) ratios on mycellial growth of three species of *Pleurotus*. National Academy of Science and Letters. 14(11): 427-428.

5. Bolton, W. and Blair, R. (1982). Poultry Nutrition (Ministry of Agriculture, Fisheries and Food.4th edition, London, 115-121 pp.
6. Chang,S. T. and Quimio, T. H. (1982). Tropical Mushrooms. Chinese University Press, Hong Kong, 493 pp.
7. Fasidi, I. O. and Kehinde, S. O. (1994) Studies on the requirements for vegetative growth of *Pleurotus tuber-reqium* (Fr.) singer, a Nigerian mushroom. *Food Chem.*, 50: 397-401.
8. Fallal, A. A. and Kattan, M. M. (1997). Effect of plant extracts on the mycelial growth of some cultivated mushrooms. *Egyptian Journal of Microbiology*, 32(1): 41-48.
9. Hashimoto, K. and Takahashi, Z. (1976). Studies on the growth of *Pleurotus ostreatus*. *Mush. Sci.*,9: 585-593.
10. Hong, J. S. (1978). Studies on the physio-chemical properties and the cultivation of the oyster mushroom. *Korean Agric., Chem. Soc.* 21:1-40.
11. Jandaik, C. L. and Kapoor, J. N. (1976). Effect of carbon and nitrogen nutrition on growth of *Pleurotus sajor-caju*. *Indian Phytopathology*, 29: 326-327.
12. Khanna, P. and Garcha, H. S. (1985). Physiological studies on *Pleurotus* spp. *Mush. Newsletter for the Tropics*,5(3): 16-19.
13. Kikon,Z. and Rao, A. V. (1980). Physiological studies of the strains of edible mushroom, *Pleurotus ostreatus*. *Indian J. Mushroom*, 6: 24-27.
14. Pani, B. K. and Das, S. R. (1997). Effect of carbon and nitrogen nutrition on growth of some edible basidiomycetes in submerged culture. *Journal of Phytological Research*, 20(1-2): 63-64.
15. Pamela, M, Loretta, G., Stefania, M. & Vittorio, V. (1999). Nutrients in edible mushrooms comparative study.: an interspecies comparative study. *Food Chemistry*.65:477-482.
16. Plemenitas,A;Kastelic,S;Zigon,D;Zakelj,M.(1999). The ateroid hormones in *Pleurotus ostereatus*. *Biochemistry and Molecular Biology*,123:2,175-179
17. Sakamoto, R., Niimi, T., and Takahashi, S. (1978). Effect of carbon and nitrogen sources on submergecl culture of edible fungi. *Journal of the Agricultural Chemical Society of Japan*, 52(2): 72-81
18. Sakamoto, R. Niimi, and T. Takahashi, S. (1978). Submerged culture of edible fungi in high constiency starch media. *Journal of the Agricultural Chemical Society of Japan*, 52: 2, 72-81.
19. Sano,M;Yoshino, K .Mastsuzawa, T .Thekawa, T. (2002). Effects of ediblemushroom extracts on mous type IV allergy. *International Journal of Medicinal Mushrooms*
20. Soni, S. C. (1979). Studies on *Pleurotus eryngii* Kabul isolate. M.Sc. Thesis, Himachal Pradesh Krishi Vishva Vidyalaya, College of Agriculture, Solan, India.
21. Srivastava, H. C. and Bano, Z. (1970). Nutrition requirements of *Pleurotus flabellatus*. *Appl. Microbiol.*,19: 166-169.
22. Volz, P. A. (1972). Nutritional studies on species and mutants of *Lepista*, *Cantharellus*, *Pleurotus* and *Volvariella*. *Mycopatol. Mycol. Applicata*.48: 175-185.
23. Wsser, A. L. & Weis, A. L. (1999). Medicinal properties of substances occuring in higher basidiomycetes mushrooms. *International journal of medicinal mushrooms*,3:87

Effect of Different Carbon and Nitrogen Sources on Vegetative Growth of the King Oyster Mushroom (*Pleurotus eryngii*)

A. Alavi, E. Mohammadi Golatapeh, K. Arzani and E. Pourjam¹

Abstract

Carbon and nitrogen are the most important constituents of the media which help in the synthesis of protein, protoplasm, nucleic acid, enzymes and cell wall materials. The effect of different carbon and nitrogen sources on mycelial growth of *Pleurotus eryngii* isolates were investigated. Among the carbohydrates tested maltose and galactose were the most effective on mycelia growth of isolates number 80 and 65 respectively. Glutamic acid and peptone produced the maximum growth of isolate No 80. Asparagin and peptone showed maximum growth of No 65. Maximum growth were observed when maltose was used at 22g/lit on isolate No 80 and 20 g/lit on isolate No 65. Maximum growth was obtained when aspargine was used at 3 g/lit on isolate No 80; in case of isolate No 65 maximum growth was recorded at 3 g/lit. It was observed that in the case of the former isolate, the growth continued to increase significantly up to the concentration of 2.5g/lit and then showed a reduction with the increase in concentration up to 6 g/lit.

Keywords: King oyster mushroom, Vegetative growth, Carbon, Nitrogen, *Pleurotus eryngii*, Iran.

1- Department of Horticulture, College of Agriculture, Tarbiat Modarres University; Department of Plant Pathology, College of Agriculture, Tarbiat Modarres University, respectively.